

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-247474

(43)Date of publication of application: 26.09.1995

(51)Int.CI.

CO9K 3/00

(21)Application number: 06-067875

(71)Applicant: NISSHIN OIL MILLS LTD:THE

(22)Date of filing:

10.03.1994

(72)Inventor: SHIRAI HIROYOSHI

HANABUSA KENJI

NISHIDA MINORU MURATA TAKASHI

(54) GELLING AGENT FOR ORGANIC SOLVENT OR OIL AND FAT

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a gelling agent for organic solvent or oil and fat, containing a specific cyclic dipeptide as an active component, forming a uniform and smooth gel, having excellent feeling and gelling performance and useful as a waste-oil treating agent, etc.

CONSTITUTION: This gelling agent for organic solvent or oil and fat contains glutamic acid or its alkyl ester, a compound selected from glycine, alanine, valine, leucine, isoleucine and phenylalanine and preferably 50-100wt.% of a cyclic dipeptide expressed by formula I [A is H, CH3, (CH3)2CH, (CH3)2CHCH2, (C2H5)(CH2)CH or group of formula II; R is H or a 1-22C alkyl] as active components. The gelling agent is preferably added to an organic solvent or oil and fat in an amount of 0.1-5W/V%.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

11.03.1998

[Date of sending the examiner's decision of

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

2921731

[Date of registration]

30.04.1999

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

庁内整理番号

(11)特許出願公開番号

特開平7-247474

(43)公開日 平成7年(1995)9月26日

(51) Int.Cl.6

識別記号

FΙ

技術表示箇所

C 0 9 K 3/00

103 M

審査請求 未請求 請求項の数3 FD (全 8 頁)

(21)出願番号 特願平6-67875 (71)出顧人 000227009 日清製油株式会社 東京都中央区新川1丁目23番1号 (72)発明者 白井 汪芳 長野県小県郡丸子町長瀬2496 (72)発明者 英 謙二 長野県上田市踏入2-16-25 (72)発明者 西田 穣 東京都稲城市東長沼1709-8 (72)発明者 村田 崇 神奈川県横浜市神奈川区中丸1

(54) 【発明の名称】 有機溶媒または油脂類のゲル化剤

(57)【要約】

【目的】 グルタミン酸またはそのアルキルエステルと、グリシン、アラニン、バリン、ロイシン、イソロイシンおよびフェニルアラニンからなる群より選ばれる1 種とが、2個のアミド結合を介して六員環構造となった環状ジペプチドを有効成分とする有機溶媒または油脂類のゲル化剤。

【効果】 各種有機溶媒とりわけハロゲン系および芳香族系溶媒、とくにベンゼン系溶媒、または油脂類に対して優れたゲル化能を示し、均一で滑らかなゲルを形成する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 グルタミン酸またはそのアルキルエステ ルと、グリシン、アラニン、バリン、ロイシン、イソロ イシンおよびフェニルアラニンからなる群より選ばれる* *1種との下記一般式(1)で示される環状ジペプチドを 有効成分とする有機溶媒または油脂類のゲル化剤。 【化1】

$$A - HC CH_{2}CH_{2}COOR$$

$$N - C$$

$$H = 0$$
(1)

[ただし式(1)中、AはH、CH3、(CH3)2 C H, (CH3) 2 CHCH2, (C2 H5) (CH3) CHまたは

【化2】

であり、RはHまたは炭素数1~22の直鎖状あるいは 側鎖状アルキル基である。〕

3) 2 CH、 (CH3) 2 CHCH2 または

【化3】

であり、かつRが炭素数1~12の直鎖状あるいは側鎖 状アルキル基のいずれか1つである請求項1に記載のゲ ル化剤。

【請求項3】 有機溶媒がハロゲン系溶媒またはベンゼ ン系溶媒である請求項1に記載のゲル化剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、特定のアミノ酸からな る環状ジペプチドを有効成分とする有機溶媒または油脂 類のゲル化剤に係わる。

[0002]

【従来の技術】従来、水性系のゲル化剤に比べて油性系 のゲル化剤に関する研究、報告は数多く見当たらなかっ た。しかし近年、油性系ゲル化剤の中ではひまし油を原 料として得られる12-ヒドロキシステアリン酸が廃油 40 処理剤として上市され、この分野での開発は最近とみに 進んでいる。ただし12-ヒドロキシステアリン酸はゲ ル化させる油性物質の種類が限られており、得られるゲ ルの感触もボソついたものになりやすく、その応用範囲

が狭いことが難点であった。

【0003】一方、これらの問題点を解決するために各 種のアミノ酸を利用したゲル化剤(例えばN-ラウロイ ルーLーグルタミン酸ーα, γージーnーブチルアミ ド) が開発されている。これはアミノ酸そのものを化学 的に変性させることにより、あるいはアミノ基やカルボ キシル基等の官能基に反応させる物質を選択することに より、様々な有機溶剤ならびに油脂をゲル化せしめる化 合物を得ることができるものである。またそのゲル強度 【請求項2】 一般式(1)において、AがH、(CH 20 に関しても、前記と同様の処理を施しアミノ酸誘導体を 調製することにより調節できることから、数多くの検討 がなされている。しかしながら、これらのアミノ酸系油 性ゲル化剤は、例えば特開昭51-91884号公報に 記載されているような直鎖状型ペプチド誘導体が中心で あった。またこれらのペプチド誘導体では、ゲル化能力 および得られるゲルの感触等については必ずしも満足で きるものではなかった。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは、かかる 現状を踏まえ、各種アミノ酸系化合物を作成し、そのゲ ル形成能等について詳細に比較検討した結果、本発明を 完成するに至ったものである。すなわち本発明は、従来 の油性系ゲル化剤に比べてゲル化能に優れ、感触の良好 なゲルを形成するゲル化剤を提供することを目的とす る.

[0005]

【課題を解決するための手段】前記目的を達成するため に、本発明は、グルタミン酸またはそのアルキルエステ ルと、グリシン、アラニン、バリン、ロイシン、イソロ イシンおよびフェニルアラニンからなる群より選ばれる 1種との下記一般式(1)で示される環状ジペプチドを 有効成分とする有機溶媒または油脂類のゲル化剤、をそ の要旨とする。

[化4]

$$A - HC CH_2CH_2COOR$$

$$N - C$$

$$H 0$$
(1)

[ただし式(1)中、AはH、CH3、(CH3)2 C H, (CH3) 2 CHCH2, (C2 H5) (CH3) CHまたは

【化5】

であり、RはHまたは炭素数1~22の直鎖状あるいは 側鎖状アルキル基である。〕

【0006】本発明のゲル化剤において必須する成分 は、脂肪族酸性アミノ酸であるグルタミン酸と、脂肪族 または芳香族中性アミノ酸であるグリシン、アラニン、 バリン、ロイシン、イソロイシンおよびフェニルアラニ ンからなる群より選ばれる1種とが2個のアミド結合に よって六員環構造を形成した環状ジペプチドであって、 かつ前記グルタミン酸にもとづくカルボキシル基が遊離 のものか、もしくは炭素数1~22の直鎖状あるいは側 鎖状アルキルエステルに変換されたものである。かかる 環状ジペプチドは前記一般式(1)で示される。

【0007】本発明の環状ジペプチドの原料アミノ酸 は、天然物由来の蛋白質の酸、アルカリもしくは酵素に よる加水分解物を抽出して得られるもの、微生物の発酵 や培養産生物から分離したもの、または化学合成法によ って得られるもののいずれでもよい。また、その光学異 性体は口体、し体およびDL体(ラセミ体)の差を問わ ず使用することができるが、工業用原料として市販され ているし体またはDL体が安価に入手でき、至便であ

【0008】本発明の環状ジペプチドは、前記アミノ酸 を適宜選択して公知の方法を用いて合成することができ る。例えばまず、前記酸性アミノ酸であるグルタミン酸 と、メタノール、エタノール、nープロパノール、イソ プロパノール、nーブタノール、イソブタノール等のい ずれかの低級アルコールとを塩化水素、硫酸、パラトル エンスルホン酸、亜鉛、スズ等を触媒として、もしくは 無触媒下に、減圧あるいは常圧で加熱させてエステル化 反応せしめ、グルタミン酸の低級アルコールジエステル

【0009】一方、前記中性アミノ酸は、官能基のひと つであるαーアミノ基を保護したのち、上記グルタミン 酸の低級アルコールジエステルとの間でアミド化反応を 行い、環状ジペプチドを形成させた後、α-アミノ基の 保護基を脱離させる。このための保護基としてはベンジ ルオキシカルボニル基 (乙基)、 tーブトキシカルボニ ル基 (Boc基)、 ターフルオレニルメトキシカルボニ ル基 (Fmoc基)、3-ニトロー2-ピリジンスルフ エニル基 (Npys基) など数多く存在するが、脱離が 容易な乙基を導入することが一般的である。乙基の導入 は塩化ベンジルオキシカルボニル(Z-C1)を用いSc hotten-Baumann反応により、水酸化ナトリウム水溶液と 50 ノール、シクロヘキサノール、nーヘプタノール、nー

同時に滴下させて反応させる。

【0010】ついで、前記したグルタミン酸の低級アル コールジエステルと乙基を導入した前記中性アミノ酸と を、ジシクロヘキシルカルボジイミド (DCC) を用い て40℃で約半日間アミド化反応せしめ、直鎖状ジペプ チド誘導体を調製し、これを前記低級アルコールあるい は炭素数5~10程度の炭化水素を溶媒として、パラジ ウム炭素、ニッケル、白金等の触媒の存在下、室温付近 で数時間、水素ガスを吹き込んで脱保護基化する。この ような脱保護基の方法としては、他にもトリフルオロ酢 酸や無水フッ化水素による酸処理方法が一般的で、ある が短鎖ペプチドからの脱離の場合は穏和な接触還元法が よく用いられる。該反応物から前記触媒を除去した後、 メシチレン、ジオキサン、ジクロロメタン、テトラヒド ロフラン等に溶解し、数時間、還流させることにより本 発明の環状ジペプチド(グルタミン酸の低級アルコール エステルと中性アミノ酸との環状化物)を結晶として得 ることができる。

【0011】なお該環状ジペプチドは、メタノール、エ 20 タノール等の低級アルコール類を溶媒として用いて再結 晶すればさらに高純度化することができる。また前記酸 性触媒の存在下に加水分解し、あるいは水酸化ナトリウ ムまたは水酸化カリウム等のアルカリを用いてエステル 結合をケン化した後に塩酸等で中和すれば、原料グルタ ミン酸に由来するカルボキシル基が遊離状態の環状ジペ プチド (グルタミン酸と中性アミノ酸との環状化物) を 調製することができる。

【0012】さらにまた、前記二種類の環状ジペプチド (グルタミン酸に由来するカルボキシル基が低級アルコ ールエステル化されたものおよび遊離のものを用いて、 炭素数1~22、より好ましくは炭素数1~18、最も 好ましくは2~10の直鎖状あるいは側鎖状アルキル基 を有するアルコール類とともに、グルタミン酸の低級ア ルコールエステルと中性アミノ酸との環状ジペプチドの 場合にはナトリウムメチラート、リチウムエチラート等 の金属アルコラート、リパーゼ、硫酸、パラトルエンス ルホン酸等を触媒としてエステル交換反応せしめ、もし くはグルタミン酸と中性アミノ酸との環状ジペプチドの 場合には硫酸、パラトルエンスルホン酸、亜鉛、スズ、 酸化チタン等を触媒としてエステル化反応せしめ、いず れの場合からも原料グルタミン酸に由来するカルボキシ ル基が炭素数1~22の直鎖状あるいは側鎖状アルコー ルでエステル化された環状ジペプチド(グルタミン酸の 該アルコールエステルと中性アミノ酸との環状化物)を 合成することができる。

【0013】ここで、炭素数1~22の直鎖状あるいは 側鎖状アルコール類としては、メタノール、エタノー ル、nープロパノール、イソプロパノール、nーブタノ ール、2-ブタノール、n-ペンタノール、n-ヘキサ

オククノール、2, 4, 4ートリメチルペンタノール、2ーエチルへキサノール、nーノナノール、nーデカノール、3, 7ージメチルオクタノール、ラウリルアルコール、トリデカノール、ネオトリデカノール、ミリスチルアルコール、ペンタデカノール、2ーメチルテトラデカノール、5ーメチルテトラデカノール、パルミチルアルコール、2, 2ージメチルテトラデカノール、ペプタデカノール、ステアリルアルコール、オレイルアルコール、メチル側鎖イソステアリルアルコール、2ーペプチルウンデカノール、ベニルアルコール、2ーオクチルドデカノール等を例示できる。炭素数が22を超えるアルコール類の場合の環状ジペプチドでは、有機溶媒または油脂類に混合すると結晶状態を呈するので好ましくない

【0014】本発明では、前記した中性アミノ酸とアルコール類との種々の組み合わせが有効であるが、とりわけハロゲン系およ芳香族系有機溶媒に対しては中性アミノ酸が、好ましくはグリシン、アラニン、より好ましくはグリシン、バリン、ロイシン、フェニルアラニンと炭素数1~12のアルコール類との組み合わせが望ましく、また油脂類に対しては中性アミノ酸が、好ましくはグリシン、アラニン、バリン、ロイシン、イソロイシン、フェニルアラニン、より好ましくはグリシン、アラニン、バリン、ロイシン、フェニルアラニンと炭素数1~18のアルコール類との組み合わせが望ましい。

【0015】かくして得られる各種環状ジペプチドは、この1種または2種以上を適宜に使用して本発明のゲル化剤とすることができる。さらに本発明のゲル化剤には、前記環状ジペプチドのほかに公知のゲル化剤、増粘剤、ワックス類等を含有せしめてもよい。公知のゲル化剤としては、ペクチン、アルギン酸ソーダ、カラギーナン、ポリアクリル酸もしくはポリメタクリル酸ナトリウム等の水性系ゲル化剤があり、またモクロウ、12ーヒドロキシステアリン酸、Nーラウロイルーレーグルタミン酸ーα、γージーローブチルアミド等のNーアシルーアミノ酸ーアルキルアミド、新油性ショ糖脂肪酸エステル、デキストリン脂肪酸エステル、デンプン脂肪酸エステル、ジベンジリデンソルビトール、ジベンジリデンキシリトール、アクリル酸もしくはメタクリル酸系ポリマー等の油性系ゲル化剤がある。

【0016】公知の増粘剤としてアラビアガム、キサンタンガム、グアーガム、トラガントガム、ローカストビーンガム、カードラン、ジェランガム、亜麻種子粘質物、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース等を例示できる。また公知のワックス類としては、カルナウバワックス、キャンデリラワックス、シェラックロウ、ミツロウ、シュガーケンワックス、ライスワックス、綿実ワックス、ヒマワリワックス、バラフィンワックス、モ 50

ンタンワックス、ベイベリーワックス等を具体例として あげることができる。

【0017】本発明のゲル化剤は、前記環状ジペプチドを20~100重量%、好ましくは50~100重量%配合してなるものである。20重量%未満では、従来の油性系ゲル化剤に比べて効果的なゲル化能を示すことができず、あるいは感触の良好なゲルを得にくくなる。本発明のゲル化剤は、有機溶媒または油脂類に対し、0.1~10重量/容量%(有機溶媒または油脂類の単位容量:m1に対する本発明のゲル化剤の添加重量:gの百分率を示す。以下同じ。)、好ましくは0.1~5重量/容量%添加して良好なゲル化能を有する。0.1重量/容量%未満では所望のゲルが得られず、10重量/容量%を超過すると結晶化傾向が大きくなる。

【0018】本発明においては種々の有機溶媒を対象に できるが、とりわけハロゲン系溶媒および芳香族系溶媒 とくにベンゼン系溶媒が好ましく、この具体例として四 塩化炭素、ベンゼン、トルエン、キシレン、メトキシベ ンゼン、クロルベンゼン、ニトロベンゼン等がある。ま た油脂類としては、常温にて好ましくは液状ないし半固 体状、より好ましくは液状を呈するものであって、大豆 油、菜種油、コーン油、サフラワー油、ヒマワリ油、綿 実油、オリーブ油、パーム油、アマニ油、ヒマシ油、魚 油、豚脂、牛脂、およびこれらを混合、分別あるいはエ ステル交換した加工油脂等を例示でき、さらにトリアセ チン、トリブチリン、トリカプリリン、カプリル酸およ びカプリン酸の混合脂肪酸からなるトリグリセリド等の 炭素数2~1.0程度の単一もしくは混合脂肪酸を構成脂 肪酸とするグリセリド類(ジグリセリド、モノグリセリ ドを含んでいてもよい)を対象とすることができる。

【0019】本発明のゲル化剤を前記有機溶媒または油脂類に所定量添加し、要すれば約40~80℃に加熱し、攪拌して混合、溶解せしめた後、常温付近(20~25℃)に静置すれば、ゲル化物を調製することができる。得られるゲル状物は、寒天やゼラチンのようなボソつきのあるものではなく、均一で滑らかな状態のものであり、常温で長期間保存しても液状部の発生がなく、該混合系全体も流動化することはない。

[0020]

7 【実施例】以下の合成例、実施例および比較例において、%はとくにことわらない限り重量基準である。 合成例1

レーグルタミン酸 7 3. 5 gを無水エタノール1リットルに懸濁し、乾燥塩化水素ガスを導入した。時々振り混ぜ、レーグルクミン酸を溶解させ、氷水で冷却しさらに塩化水素を飽和するまで導入した。該混合物を湿気が入らないようにして、室温で4時間放置し、再び0~5℃に冷却し、終夜放置した。得られた塩酸塩を濾取し、冷エタノールと無水エーテルで順次洗浄した後、水酸化ナトリウムを入れたデシケータ中で減圧乾燥し、これをさ

らにエクノールとエーテルで再結晶して、 $L-グルタミン酸ジェチル [以下、<math>L-Glu(O-Et)_2$ と略す] 86.5gを得た。

【0021】一方、L-ロイシン65.6gを2N水酸 化ナトリウム水溶液250mlに溶かし、エーテル50ml を溶媒として加え、氷温下で10分間攪拌した後、これ に塩化ベンジルオキシカルボニル85.3gと2N水酸 化ナトリウム水溶液250mlとを同時に10回に分けて 添加した。この溶液を分液ロートに移し、エーテルで洗 いながら水層部を分取した。これに酢酸エチルを250 ml程度加え、1N塩酸600mlを加えて攪拌した。水洗 を3回繰り返し、酢酸エチル層に硫酸マグネシウムを加 え、水分を除去しこれを遮紙で濾別した後、濾液をナス フラスコに入れ、約50℃で酢酸エチルを減圧留去し た。これに新たな酢酸エチル150ml程度を温めながら 加え、さらに石油エーテルを少量ずつ加えながら振とう した。液が濁る状態になるまで石油エーテルを加え、こ れを冷蔵庫にて放置して再結晶を行い、乙化ロイシン (以下、Z-L-Leuと略す) 75.0gを得た。 【0022】次にL-Glu (O-Et) 2 とZ-L-Leuとの反応を行った。ナスフラスコにZーLーLe u26.5gと酢酸エチル400mlを加え、氷浴中で攪 拌した。これにジシクロヘキシルカルボジイミド (DC

C) 22. 7gを加えて室温で1時間攪拌することによ

り系は白濁した。この状態でL-Glu (O-Et)2

17.5gを加えて1時間攪拌し、さらに40℃まで加

00mlを加え、加熱攪拌した後、生じた沈殿部を除去し、酢酸エチルを減圧留去することにより再度結晶化させた。冷却後、これを濾過して結晶を得、濾液は酢酸エチル800mlに溶かした後、同様の処理をして結晶を得、両結晶を併せた。これを真空乾燥することにより、L-Glu(O-Et)2とZ-L-Leu-L-Glu(O-Et)2と略す]20.8gを得た。

【0023】 ZーLーLeuーLーGlu(OーEt)

10 2 20gをメタノール500mlに溶解し、触媒として10%パラジウム担持カーボン2%を加え、室温で6時間、水素ガスを注入して脱乙基化した。前記触媒を適別し、濾液を濃縮した後、得られたLーLeuーLーGlu(OーEt)2をメシチレン(2,4,6ートリメチルベンゼン)400mlに溶かし、5時間還流して環状化反応を行わせた。該反応後、メシチレンを100mlまで濃縮し、析出した結晶を遮紙で濾別し、石油エーテルで洗浄、減圧乾燥して粗生成物を得、これをさらにエタノール100mlで再結晶し、Lーグルタミン酸モノエチルコステルとLーロイシンとが2個のアミド結合を介して、負環構造となった環状ジペプチド〔以下、cyclo(LーLeuーLーGlu(OーEt))と略す〕(試料No.1)11.6gを得た。

【0024】前記反応工程の概要を反応式で示すと式(2) および式(3) で表される。 【化6】

[化7]

$$(CH_s)_s - CH - CH_s - HC CH_s - CH - CH_s COOC_2 H_s$$

$$N - C$$

$$H 0$$

$$(3)$$

40

【0025】合成例2、3

合成例1に記載の方法で得たL-Glu (O-Et)2 17.5gと、合成例1に記載の方法に準じて得たスー L-Val25.1gとを用い、同様の方法で処理して 20 レーグルタミン酸モノエチルエステルとレーバリンとの 環状ジペプチド〔以下、cvclo(L-Val-L-Glu (O-Et))と略す) (試料No. 2) 25.6 gを得た。さらに合成例1と同様の方法によりL-グル タミン酸モノエチルエステルとL-グリシンとの環状ジ ペプチド〔以下、cyclo(L-Gly-L-Glu (O-Et))と略す〕(試料No. 3)を得た。

【0026】合成例4

合成例1で得たcyclo(L-Leu-L-Glu (O-E t) (試料No. 1) 10gに1N-塩酸を含む メタノール50mlを加えて1時間還流してエチルエステ ルの加水分解反応を行わせた。該反応後、メタノールを 減圧で留去し、石油エーテル50mlで洗浄後、減圧乾燥 して粗生成物を得、これをさらにエタノール20mlで再 結晶してレーグルタミン酸とレーロイシンとが2個のア ミド結合を介して六員環構造となった環状ジペプチド 以下、cyclo (L-Leu-L-Glu (O H))と略す) (試料No. 4) 6. 4gを得た。

【0027】合成例5~10

合成例1で得たcyclo(L-Leu-L-Glu (O-Et)) (試料No. 1) 10gにラウリルアルコ ール8.3gを加え、パラトルエンスルホン酸30mgを 触媒として100mmHgの減圧下で4時間、120℃に加 熱して攪拌した。その後、2重量倍のクロロホルムに溶 解し、シリカゲルクロマトグラフィーに供した。これに より未反応のアルコール類画分を除き、エステル交換 (アルコリシス) 反応物を含む画分を得た。さらにクロ ロホルムを減圧留去してレーグルタミン酸モノラウリル エステルとLーロイシンとの環状ジペプチド【以下、c yclo(L-Lcu-L-Glu(O-La))と略 50 ル化濃度(有機溶媒または油脂類1mlをゲル化させるた

す] (試料No. 5) を2. 8 g 得た。同様の方法で、試 料No. 1と3, 7-ジメチルオクタノールとからし-グルタミン酸モノ3, 7-ジメチルオクチルエステルと L-ロイシンとの環状ジペプチド〔以下、cyclo (L-Leu-L-Glu (O-Mo))と略す) (試 料No. 6) を得た。

【0028】 さらに合成例2で得た cyclo(L-V al-L-Glu (O-Et)) (試料No. 2) に対 し、ラウリルアルコール、ステアリルアルコール、3. 7 - ジメチルオクタノールおよび 2 - エチルヘキサノー ルのいずれかひとつを用い、同様の方法により、それぞ れしーグルタミン酸モノラウリルエステルとL-バリン との環状ジペプチド〔以下、cyclo(L-Val-L-Glu (O-La))と略す) (試料No. 7)、L - グルタミン酸モノステアリルエステルとし-バリンと の環状ジペプチド〔以下、cyclo(LーVal-L -Glu (O-St))と略す] (試料No. 8)、L-グルタミン酸モノ3, 7-ジメチルオクチルエステルと L-バリンとの環状ジペプチド〔以下、cyclo(L -Val-L-Glu (O-Mo))と略す) (試料N o. 9)、L-グルタミン酸モノ2-エチルヘキシルエ ステルとLーバリンとの環状ジペプチド [以下、cyc lo(L-Val-L-Glu (O-Eh))と略す) (試料No. 10) を得た。

【0029】 実施例1

cyclo(L-Leu-L-Glu(O-Et))

(試料No. 1)の、各種有機溶媒または油脂類に対する ゲル化能を調べた。すなわち、蓋付き試験管に前記環状 ジペプチドを300mg、有機溶媒または油脂類を10ml 採り、加熱、溶解した後、25℃に冷却したときの状態 を観察した。内容物全体がゲル状を呈し、試験管を傾け たときに液状物が滲出せず、かつ流動化しないものをゲ ルとし、ゲルになったものについてはさらにその臨界ゲ

20

めに必要な環状ジペプチドの最少重量:gの百分率、単 位は重量/容量%、以下CGCという。)を求めた。

【0030】その結果、試料No. 1のCGCは四塩化炭 素に対して2.0重量/容量%、ベンゼンに対して0. 6重量/容量%、トルエンに対して0.2重量/容量 %、メトキシベンゼンに対して0.7重量/容量%、ク ロルベンゼンに対して1.0重量/容量%、トリカプリ リンに対して1.0重量/容量%、トリオレインに対し て0.9重量/容量%、および大豆油に対して0.5重 量/容量%であり、試料No. 1の環状ジペプチドは有機 溶媒および油脂類に対してゲル化能を有し、本発明のゲ ル化剤として適することが認められた。また、得られた ゲルはいずれも均一で滑らかな感触であった。

【0031】実施例2

cyclo (L-Val-L-Glu (O-Et)) (試料No. 2) の、各種有機溶媒または油脂類に対する ゲル化能を、実施例1と同様の方法により調べた。その 結果、試料No. 2のCGCはトルエン、クロルベンゼ ン、トリカプリリン、トリオレインおよび大豆油に対し てそれぞれ0.2、1.1、2.1、2.3および0. 5各重量/容量%であり、試料No. 2の環状ジペプチド は有機溶媒および油脂類に対してゲル化能を有し、本発 明のゲル化剤として適していることが明らかになった。 また、得られたゲルはいずれも均一で滑らかな感触であ

【0032】実施例3

cyclo(L-Gly-L-Glu(O-Et))(試料No. 3) の、各種有機溶媒または油脂類に対する ゲル化能を、実施例1と同様の方法により調べた。その 結果、試料No. 3のCGCはクロロホルム、ベンゼン、 トルエン、メトキシベンゼン、クロルベンゼン、ニトロ ベンゼン、トリカプリリン、トリオレインおよび大豆油 に対してそれぞれ2.0、2.0、2.0、1.0、 1. 0、1. 0、0. 4、0. 3および0. 3各重量/ 容量%であり、試料No. 3の環状ジペプチドは有機溶媒 および油脂類に対してゲル化能をもち、本発明のゲル化 剤として適することが認められた。また、得られたゲル はいずれも均一で滑らかな感触であった。

【0033】実施例4

cyclo(L-Leu-L-Glu(OH)) (試料 40 No. 4) の、各種有機溶媒または油脂類に対するゲル化 能を、実施例1と同様の方法により調べた。その結果、 試料No. 4のCGCは大豆油に対して0.6重量/容量 %であり、試料No. 4の環状ジペプチドは油脂に対して ゲル化能を有し、本発明のゲル化剤として適することが わかった。また、得られたゲルは均一で滑らかな感触で あった。

【0034】実施例5~10

合成例5~10で得たcyclo(L-Leu-L-G

12

Leu-L-Glu (O-Mo)) (試料No. 6)、c yclo(L-Val-L-Glu(O-La)) (試 料No. 7), cyclo (L-Val-L-Glu (O -St)) (試料No. 8)、cyclo(L-Val-L-Glu (O-Mo)) (試料No. 9) および cy c lo(L-Val-L-Glu(O-Eh)) (試料N 0. 10) の、各種有機溶媒または油脂類に対するゲル 化能を、実施例1と同様の方法により調べた。その結 果、試料No. 5のCGCは四塩化炭素、ベンゼン、トル エンおよび大豆油に対して各々2.0、1.8、1.6 および0.8各重量/容量%であり、試料No.6のCG Cは四塩化炭素、ベンゼンおよびトルエンに対して各 2. 0重量/容量%であった。

【0035】また試料No. 7のCGCは四塩化炭素に対 して1. 3重量/容量%であり、試料No. 8のCGCは トリカプリリンおよび大豆油に対して0.8および0. 5重量/容量%であり、試料No. 9のCGCは四塩化炭 素、トルエン、トリオレインおよび大豆油に対してそれ ぞれ0.6、2.5、1.9および1.4各重量/容量 %であり、試料No. 10のCCCは四塩化炭素、ベンゼ ン、トルエン、クロルベンゼン、トリカプリリン、トリ オレインおよび大豆油に対して各々2.0、0.9、 0. 9、1. 5、1. 4、2. 0および2. 0各重量/ 容量%であった。これらのことから、試料No. 5~No. 10の環状ジペプチドは有機溶媒または/および油脂類 に対してゲル化能を有し、本発明のゲル化剤として適す ることがわかった。また得られたゲルはいずれも均一で 滑らかな感触であった。

【0036】実施例11

cyclo (L-Leu-L-Glu (O-Et)) (試料No. 1):40%、cyclo(L-Val-L -Glu (O-Mo)) (試料No. 9):40%、およ び12-ヒドロキシステアリン酸:20%からなる混合 物を80℃に加熱して均一に混ぜ、室温まで冷却した。 実施例1と同様の方法により、これを3重量/容量%お よび8重量/容量%含む有機溶媒または油脂類を調製 し、ゲル形成能の有無を調べたところ、四塩化炭素、ベ ンゼン、トルエン、メトキシベンゼン、クロルベンゼ ン、トリカプリリン、トリオレインおよび大豆油につい て、いずれも均一で滑らかな感触のゲルが得られること を認めた。

【0037】実施例2

cyclo (L-Gly-L-Glu (O-Et)) (試料No. 3):50%、12-ヒドロキシステアリン 酸:30%、ヒマワリワックス:10%およびミツロ ウ:10%からなる混合物を80℃に加熱して均一に混 ぜ、室温まで冷却した。実施例1と同様の方法により、 これを1重量/容量%、7重量/容量%および10重量 /容量%含む有機溶媒または油脂類を調製し、ゲル形成 lu (O-La)) (試料No. 5)、cyclo (L- 50 能の有無を調べたところ、クロロホルム、四塩化炭素、

ベンゼン、トルエン、メトキシベンゼン、クロルベンゼ ン、ニトロベンゼン、トリカプリリン、トリオレインお よび大豆油について、いずれも均一で滑らかな感触のゲ ルが得られることを認めた。

【0038】比較例1

有機溶媒としてエタノール、アセトン、酢酸エチル、ク ロロホルム、四塩化炭素、ベンゼン、トルエン、シクロ ヘキサン、メトキシベンゼン、クロルベンゼン、ニトロ ベンゼンを、また油脂類としてトリカプリリン、トリオ レインおよび大豆油を選び、この各々に12-ヒドロキ 10 ジペプチドのエステル交換物を得た。これらはいずれ システアリン酸を1.0重量/容量%添加し、実施例1 と同様にゲル化能を調べたところ、前記有機溶媒には溶 解せず、また油脂類には溶解するものの粘性のある流動 状態を示し、いずれからも均一なゲルは得られなかっ た。さらに前記油脂類に対して、12-ヒドロキシステ アリン酸を2.0重量/容量%添加して同様にゲル化能 を調べたところ、ゲルは得られるが、ボソつきのあるも ろいゲルであった。

【0039】比較例2

試料No. 1 (cyclo (L-Leu-L-Glu (O -Et)))、試料No. 8 [cyclo(L-Gly-L-Glu (O-Me)))、試料No. 14 [cycl o (L-Val-L-Glu (O-Et))) および試 料No. 20 (cyclo (L-Phe-L-Glu (O -Et))]の各々をオクタコサノールとを用い、合成 例4に記載の方法に準じてエステル交換反応せしめ、シ リカゲルカラムクロマトグラフィーに供して、前記環状 も、比較例1に記載の各種有機溶媒および油脂類とはゲ ルを形成しなかった。

14

[0040]

【本発明の効果】本発明によれば、各種有機溶媒とりわ けハロゲン系および芳香族系溶媒、とくにベンゼン系溶 媒、または油脂類に対してゲル化能が優れ、均一で滑ら かなゲルを形成するゲル化剤を提供できる。